Process for manufacturing benzoic-acid orthoesters, and compounds of this class

Patent number:

EP0212509

Publication date:

1987-03-04

Inventor:

DEGNER DIETER DR; STECKHAN EBERHARD PROF

DR

Applicant:

BASF AG (DE)

Classification:

- international:

C25B3/02; C07C43/32

- european:

C07C43/32; C25B3/02

Application number: EP19860111019 19860809

Priority number(s): DE19853529074 19850814

Also published as:

US4699698 (A1) JP62040388 (A)

DE3529074 (A1)

Cited documents:

EP0179289 EP0129795

Report a data error here

Abstract not available for EP0212509

Abstract of corresponding document: US4699698

Preparation of aromatic carboxylic acid ortho-esters of the formula II where R is C1-C4-alkyl and R1 is H, halogen, alkyl, aryl, heteroaryl, alkoxy, aryloxy, acyl, acyloxy or CN, by electro-oxidizing benzene derivatives of the formula II II where R2 is CH3 or CH(OR2), in the presence of an alcohol ROH, a halogenated triarylamine compound and a base, and novel ortho-trialkyl 4-tert-butoxybenzoates, where alkyl is of 1 to 4 carbon atoms. Ortho-trialkyl 4-tert-butoxybenzoates are scents and are also used to prepared p-hydroxybenzoic acid esters.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

11 Veröffentlichungsnummer:

0 212 509

A1

- **©** EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG
- (1) Anmeldenummer: 86111019.5

(5) Int. Cl.4: C25B 3/02, C07C 43/32

- 2 Anmeldetag: 09.08.86
- Priorität: 14.08.85 DE 3529074
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 04.03.87 Patentblatt 87/10
- Benannte Vertragsstaaten:
 BE CH DE FR GB IT LI NL

Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-6700 Ludwigshafen(DE)

② Erfinder: Degner, Dieter, Dr. Kurpfalzstrasse 8 D-6701 Dannstadt-Schauernheim(DE) Erfinder: Steckhan, Eberhard, Prof. Dr. Jungholzweg 26 D-5309 Meckenheim(DE)

- (S) Verfahren zur Herstellung von Benzoesäureorthoestern sowie Verbindungen dieser Klasse.
- (9) Herstellung aromatischer Carbonsäureorthoester

der Formel I

C(OR)3

I

(mit R = $C.-C_4$ -Alkyl und R' = H, Halogen, Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkoxi, Aryloxi, Acyl, Acyloxi oder CN) durch Elektrooxidation von Benzolderivaten der Formel II

II.

 $(mit R^2 = CH_3 oder CH(OR_2))$

in Gegenwart eines Alkohols ROH, einer halogenierten Triarylaminverbindung und einer Base sowie neue 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trialkylester mit C.-bis C.-Alkylresten.

4-tert.Butoxibenzoesäure

4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trialkylester sind
Riechstoffe und dienen weiterhin zur Herstellung
von p-Hydroxibenzoesäureestern.

Verfahren zur Herstellung von Benzoesäureorthoestern sowie Verbindungen dieser Klasse

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Benzoesäureorthoestern durch Elektrooxidation von Benzaldehyddialkylacetalen und/oder Toluolderivaten sowie tert.Butoxibenzoesäure-o-trialkylester.

Aus J. Chem. Soc. Perkin I, 1978, 708-715 und der DE-PS 28 48 397 ist bekannt, daß man Toluole durch anodische Oxidation in Gegenwart von Methanol selektiv in die entsprechenden Benzaldehyddimethylacetale überführen kann. elektrochemische Oxidation der Benzaldehyddialgelingt jedoch auch bei Anwendung eines sehr hohen Stromüberschußes nur mit sehr geringer Selektivität.

kylacetale zu den entsprechenden Orthoestern

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, das es erlaubt, unsubstituierte oder substituierte Benzoesäure-otrialkylester mit hoher Selektivität herzustellen.

Demgemäß wurde gefunden, daß man aromatische Carbonsäureorthoester der allgemeinen Formel I

in der R einen Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen bedeutet und R' für ein Wasserstoffatom, Halogenatom oder einen Alkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Alkoxi-,

Aryloxi-, Acyl-, Acyloxi-oder Cyanrest steht, besonders vorteilhaft herstellt, wenn man Benzolderivate der allgemeinen Formel II

in der R2 für einen Methylrest oder einen Rest der Formel -CH(OR)₂ steht, in Gegenwart

a) eines Alkohols der Formel ROH, und

II,

I,

b) Triarylaminverbindung der allgemeinen Formel III

III.

in der beide A entweder Wasserstoffatome oder zusammen eine Einfachbindung, X ein Halogenatom oder einen H2COC-, NO2-oder NC-Rest, Y ein Wasserstoffatom, einen -NO2-oder CH2COC-Rest oder ein Halogenatom und Z ein Wasserstoffatom, einen -NO2-Rest oder ein Halogenatom bedeuten, und

c) einer Base elektrolysiert.

In den Benzaldehyddialkylacetalen und den Toluolderivaten der Formel II steht R für einen Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen, vorzugsweise für einen Methyl-oder Ethylrest. Als Reste R' kommen neben Wasserstoffatomen verzweigte oder unverzweigte Alkylreste, z.B. solche mit 1 bis 10, insbesondere 1 bis 6 C-Atomen, in Betracht. Alkoxigruppen vorteilhaft mit 1 bis 6 C-Atomen sind z.B. Methoxi-oder Ethoxigruppen. Aryl-und Aryloxigruppen sind z.B. Phenyl-und Phenoxigruppen. Als Acyl-und Acyloxigruppen seien z.B. -CO-CH, oder -COOCH, genannt. Heteroarylreste sind z.B. 5-oder 6-gliedrige Heteroaromaten mit 1 oder 2 Heteroatomen wie Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel. Weiterhin bedeutet R' Halogenatome, vorzugsweise Chlor oder Brom, oder einen Cyanrest CN. Der Rest R' steht in meta-, ortho-oder vorzugsweise para-Stellung.

30

3 -

Bevorzugte Ausgangsstoffe der Formel II sind z.B. Benzaldehyddimethylacetal, Benzaldehyddiethylacetal, 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal, 4-tert.Butylbenzaldehyddimethylacetal, 4-tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal, 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal, 4-Brombenzaldehyddimethylacetal, 4-Chlorbenzaldehyddimethylacetal, p-Xylol, 4-tert.Butyltoluol.

20

die als Halogenatome z.B. F-, Cl-oder Br-Atome enthalten. Verbindungen der Formel III sind z.B. Tris-(4-bromphenyl)-amin, Bis-(4-bromphenyl)-(2,4-dibromphenyl)-amin, Bis-(2,4-dibromphenyl)-amin, Tris-(4-chlorphenyl)-amin, Bis-(4-chlorphenyl)-(4-chlorphenyl)-amin, Bis-(2,4-dichlorphenyl)-(4-chlorphenyl)-amin und Tris-(2,4-dichlorphenyl)-amin, von denen Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin und Tris-(2,4-dichlorphenyl)-amin bevorzugt sind.

Als Basen kommen Alkali-bzw. Erdalkalicarbonate oder -hydrogencarbonate wie LiCO₃, Na₂CO₂, NaHCO₂, K₂CO₃, KHCO₃ oder MgCO₃ in Betracht. Bevorzugte Basen sind Alkali-bzw. Erdalkalihydroxide wie LiOH und insbesondere NaOH, KOH bzw. Mg(OH)₂. Besonders bevorzugt werden Alkoholate der allgemeinen Formel IV

Me(OR), IV.

worin Me ein Alkali-oder Erdalkalimetall, X die Zahlen 1 oder 2 und R einen Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen darstellen, also z.B. NaOCH₃, NaOC₂H₅ oder KOCH₃, als Basen verwendet.

Dem Elektrolyten werden die in der organischen Elektrochemie üblichen Leitsalze, wie Salze der Tetrafluorborsäure, Salze von Alkyl-oder Arvisulfonsäuren oder Salze von Alkylschwefelsäuren sowie Salze der Perchlorsäure zugesetzt. Zur Erhöhung der Löslichkeit des Elektronenüberträgers können Elektrolyten dem zugesetzt Kolösungsmittel werden. Kolösungsmittel kommen z.B. Halogenkohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Dichlorethan, 1,2-Dichlorpropan oder Nitrile, wie Acetonitril in Betracht. Die Kolösungsmittel werden dem Alkanol z.B. in Mengen bis zu 60 Gew.-Teilen pro 100 Gew.-Teile Alkanol zugegeben.

Alkanole der Formel ROH, in der R die obengenannte Bedeutung hat, sind z.B. Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, Isobutanol und vorzugsweise Methanol.

Triarylaminverbindungen der Formel III sind Verbindungen folgender Struktur

Das erfindungsgemäße Verfahren benötigt keine besondere Elektrolysezelle, bevorzugt wird eine ungeteilte Durchflußzelle eingesetzt. Als Anoden können alle an sich üblichen Anodenmaterialien verwendet werden, die unter den Elektrolysebedingungen stabil sind, wie Edelmetalle, z.B. Gold oder Platin. Bevorzugt verwendet man Graphit sowie glasartigen Kohlenstoff. Als Kathodenmaterial kommen u.a. Graphit, Eisen, Stahl, Nickel oder auch Edelmetalle, wie Platin, in Betracht.

Der bei der Elektrooxidation eingesetzte Elektrolyt hat beispielsweise folgende Zusammensetzung:

- 1 bis 70 Gew.% Ausgangsverbindung der Formel II
 - 30 bis 96 Gew.% Alkanol mit oder ohne Kolösungsmittel
- 60 0,5 bis 5 Gew.% Triarylaminverbindung der Formel III

0,5 bis 4 Gew.% Leitsalz

0,05 bis 3 Gew.% Base.

Man elektrolysiert bei Stromdichten von 0,25 bis 10 A/dm², vorteilhaft von 0,25 bis 5 A/dm², bevorzugt bei 0,5 bis 3 A/dm². Die Ladungsmenge beträgt 2,5 bis 25, vorzugsweise 3 bis 20 F pro Mol Ausgangsstoff.

Die Elektrolysetemperaturen sind nach oben hin durch den Siedepunkt des Alkanols bzw. des Kolösungsmittels begrenzt. Zweckmäßigerweise elektrolysiert man bei Temperaturen von z.B. 10 bis 5°C unterhalb des Siedepunktes des Elektrolyten. Bei Verwendung von Methanol wird z.B. bei Temperaturen bis 60°C, vorzugsweise bei 20 bis 60°C, elektrolysiert. Es wurde überraschend fest-

15

25

35

gestellt, daß das erfindungsgemäße Verfahren die Möglichkeit bietet, die Ausgangsverbindungen der Formel II sehr weitgehend umzusetzen, ohne daß es zu einer erheblichen Verschlechterung der Selektivität der Elektrooxidation kommt. Das Verfahren kann sowohl diskontinuierlich als auch kontinuierlich durchgeführt werden.

Die Aufarbeitung der Elektrolysenausträge nimmt man nach an sich bekannten Methoden vor. Zweckmäßigerweise wird der Elektrolyseaustrag destillativ aufgearbeitet. Überschüssiges Alkanol und evtl. eingesetztes Kolösungsmittel werden zunächst abdestilliert, Leitsalz und Triarylaminoverbindung werden abfiltriert und die Benzoesäureorthoester werden gereinigt, z.B. durch Destillation. Alkanol, Kolösungsmittel, Leitsalz und Triarylaminoverbindung sowie nicht umgesetzte Verbindungen der Formel II können zur Elektrolyse zurückgeführt werden. Nach 2500 regenerativen Zyklen konnte noch kein nennenswerter Verlust an Triarylaminverbindung festgestellt werden.

Bei der Durchführung des Verfahrens hat es sich gezeigt, daß man die Elektrooxidation über längere Zeit durchführen kann, ohne daß es zu Elektrodenproblemen oder zu einer Verschlechterung der Selektivitäten bei der Elektrooxidation kommt. Das ist bemerkenswert, da der technischen Durchführbarkeit einer organischen Elektrolyse oft das Verhalten der Elektroden, die insbesondere bei gleichzeitiger Rückführung des Elektrolyten zu einer höchst unerwünschten Belagbildung neigen, entgegensteht.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen Benzoesäureorthoester dienen als Riechstoffe. 4-tert.Butoxibenzoesäuretrimethyl-und-triethylester haben sehr interessante campfrig und eugenolartige Geruchseigenschaften. Weiterhin werden sie als Ausgangsstoffe für die Herstellung von p-Hydroxibenzoesäureestern, die Lebensmitteln zur Stabilisierung zugesetzt werden, verwendet.

Beispiel 1

Elektrosynthese von 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trimethylester I/1 Zelle : ungeteilte Zelle mit 9 Elektroden

Anode: Graphit

Elektrolyt:

894 g (33,0 Gew.%) 4 tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1

8.9 g (0.33 Gew.) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

8.9 g (0,33 Gew.%) KSO₃C₆H₅

9,2 g (0,34 Gew.%) NaOCH₃

1.787,2 g (66 Gew.%) CH₂OH

6 Kathode : Graphit

Stromdichte: 3,3 A/dm²

Elektrolyse mit 3,4 F/Mol 4 tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1

20 Temperatur : 22 bis 24°C

Durchfluß durch Zelle: 200 l/h

Aufarbeitung: Nach Beendigung der Elektrolyse wurde CH₂OH abdestilliert, das ausgefallene Salz abfiltriert und der Rückstand bei 4 mbar Kopfdruck fraktioniert destilliert. Die Hauptfraktion destillierte bei 140°C (Kopftemperatur) über. Man erhielt 137,3 g 4-tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1, 473,9 g 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trimethylester I/1 und 44,6 g 4-tert.Butoxibenzoesäuremethylester.

Ergebnis:

Umsatz 4-tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1: 85 %

Ausbeute 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trimethylester V1: 47%

Selektivität 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trimethylester I/1: 55%

Beispiel 2

50 Elektrosynthese von 4-Methoxibenzoesäure-o-trimethylester I/2 Zelle : ungeteilte Zelle mit 11 Elektroden

55 Anode: Graphit

Elektrolyt:

20

869 g (32,2 Gew.%) 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal II/2

9.2 g (0.34 Gew.) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

9,2 g (0,34 Gew.%) KSO₃C₄H₅

9,2 g (0,34 Gew.%) NaOCH₂

1.782 g (66,78 Gew.%) CH₃OH

Kathode: Graphit

Stromdichte: 2 A/dm²

Elektrolyse mit 6 F/Mol 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal II/2

Temperatur: 33 bis 36°C

Durchfluß durch Zelle: 200 l/h

Aufarbeitung: analog Beispiel 1. Die fraktionierte Destillation wurde bei 2 mbar Kopfdruck und Kopftemperaturen von 90 bis 150°C durchgeführt. Hierbei erhielt man 67 g 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal II/2, 492 g 4-Methoxibenzoesäure-o-trimethylester I/2 und 135 g 4-Methoxibenzoesäuremethylester

Ergebnis:

Umsatz 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal Ii/2: 92 %

Ausbeute 4-Methoxibenzoesäure-o-trimethylester I/2: 49 %

Selektivität 4-Methoxibenzoesäure-o-trimethylester V2: 53 %

Beispiel 3

Elektrosynthese von 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I/3 Zelle : ungeteilte Zelle mit 11 Elektroden

Anode: Graphit

Elektrolyt:

894 g (33,1 Gew.%) 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3

8,9 g (0,33 Gew.) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

8,9 g (0,33 Gew.%) KSO₃C₄H₄

10 8,9 g (0,33 Gew.%) NaOCH,

1.780,2 g (65,91 Gew.%) CH,OH

15 Kathode : Graphit

Stromdichte: 2 A/dm²

Elektrolyse mit 5,8 F/Mol 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3

25 Temperatur: 33°C

Durchfluß durch Zeile: 200 l/h

Aufarbeitung: analog Beispiel 1. Die fraktionierte Destillation wurde bei 2 mbar Kopfdruck und Kopftemperaturen von 70 bis 150°C durchgeführt. Hierbei erhielt man 230,3 g 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3, 240,1 g 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I/3, 81,1 g 4-Methylbenzoesäuremethylester, 43,1 g 4-Methoximethylbenzaldehyddimethylacetal und 63,3 g Terephthalaldehyd-di-dimethylacetal.

Ergebnis:

Umsatz 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3: 74 %

Ausbeute 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I/3: 23 %

Selektivität 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I/3: 31 %

5

Beispiel 4

Elektrosynthese von 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I 3 Zelle : ungeteilte Zelle mit 2 Elektroden

Anode: glasartiger Kohlenstoff

Elektrolyt:

1,66 g (1,66 Gew.%) 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3

0.72 g (0,72 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

1,6 g (1,6 Gew.%) LiCIO.

0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH₃

52,2 g (52,1 Gew.%) CH₂OH

43,8 g (43,7 Gew.%) CH₂Cl₂

Kathode: Platin

Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm²

Elektrolyse mit 15,6 F/Mol 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3

Temperatur: 30°C

Aufarbeitung: Die Elektrolyselösung wurde auf die Hälfte des Volumens eingeengt, mit 20 ml Na₂CO₃-Lösung (5 %) versetzt und mit Pentan perforiert. Die Pentanlösung wurde über MgSO₄ getrocknet, das Lösungsmittel abgetrennt und der Rückstand destillativ gereinigt. Man erhielt 0,166 g 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3, 1,52 g 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I/3, 0,16 g 1-(Dimethoxymethyl)-1,4-dimethoxy-4-methylcyclohexa-2,5-dien

Ergebnis:

Umsatz 4-Methylbenzaldehyddimethylacetal II/3: 90 %

Ausbeute 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester 1/3: 78 %

Selektivität 4-Methylbenzoesäure-o-trimethylester I/3: 87 %

Beispiel 5

Elektrosynthese von Benzoesäure-o-trimethylester I/4 Zelle: ungeteilte Zelle mit 2 Elektroden

Anode: glasartiger Kohlenstoff

15

25

35

40

45

50

Elektrolyt:

1,53 g (1,53 Gew.%) Benzaldehyddimethylacetal 20 ll/4

0,72 g (0,72 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

1,6 g (1,6 Gew.%) LiCiO₄

0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH,

52,2 g (52,2 Gew.%) CH₃OH

Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm2

30 43,8 g (43,8 Gew.%) CH₂Cl₂

Kathode: Platin

Elektrolyse mit 15,5 F/Mol Benzaldehyddimethylacetal II/4

Temperatur: 30°C

Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,055 g Benzaldehyddimethylacetal II/4, 0,161 g Benzoesäuremethylester, 1,508 g Benzoesäure-o-trimethylester.

Ergebnis:

Umsatz Benzaldehyddimethylacetal II/4: 96,4 % Ausbeute 4-Chlorbenzoesäure-o-trimethylester I/5: 75,5% Ausbeute Benzoesäure-o-trimethylester I/4: 82,5 % Selektivität 4-Chlorbenzoesäure-o-trimethylester I/5: Selektivität Benzoesäure-o-trimethylester 1/4: 85,6 84 % . Beispiel 7 Beispiel 6 Elektrosynthese von 4-Brombenzoesäure-o-trime-Elektrosynthese von 4-Chlorbenzoesäure-o-trimethylester I/6 Zelle: ungeteilte Zelle mit 2 Elektrothylester I/5 Zelle: ungeteilte Zelle mit 2 Elektroden Anode : glasartiger Kohlenstoff Anode: glasartiger Kohlenstoff Elektrolyt: Elektrolyt: 2,36 g (2,34 Gew.%) 4-Brombenzaldehyddimethy-1,87 g (1,86 Gew.%) 4-Chlorbenzaldehyddimethylacetal II/6 lacetal II/5 0.72 g (0.72 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin 0,72 g (0,72 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin 1,6 g (1,6 Gew.%) LiCIO. 1,6 g (1,6 Gew.%) LiCIO. 0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH, 0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH, 52,2 g (51,8 Gew.%) CH₃OH 52,2 g (52,0 Gew.%) CH₂OH 30 43,8 g (43,4 Gew.%) CH₂Cl₂ 43,8 g (43,6 Gew.%) CH,Cl, Kathode: Platin Kathode: Platin 35 Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm² Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm²

Elektrolyse mit 25,9 F/Mol 4-Chlorbenzaldehyddimethylacetal II/5

Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,19 g 4-Chlorbenzaldehyddimethylacetal II/5, 0.197 g 4-Chlorbenzoesäuremethylester, 1,636 g 4-Chlorbenzoesäure-o-trimethylester I/5.

Ergebnis:

4-Chlorbenzaldehyddimethylacetal Umsatz 11/5: 89,7%

Elektrolyse mit 18,2 F/Mol 4-Brombenzaldehyddimethylacetal II/6

Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,2 g 4-Brombenzaldehyddimethylacetal II/6, 0,078 g 4-Brombenzoesäuremethylester, 2,16 g 4-Brombenzoesäure-o-trimethylester I/6.

Ergebnis:

Umsatz 4-Brombenzaldehyddimethylacetal II/6: 92

	Ausbeute 4-Brombenzoesäure-o-trimethylester I/6: 87,5 %		Beispiel 9				
	Selektivität 4-Brombenzoesäure-o-trimethylester I/6: 95 %	5	Elektrosynthese von 4-Methoxibenzoesäure-o-tri- methylester I/2 Zelle : ungeteilte Zelle mit 2 Elek- troden				
	Beispiel 8		Anode : glasartiger Kohlenstoff				
	Elektrosynthese von 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester I/7 Zelle : ungeteilte Zelle mit 2 Elektroden Anode : glasartiger Kohlenstoff		Elektrolyt:				
			1,83 g (1,82 Gew.%) 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal II/2				
			0,72 g (0,72 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin				
	Elektrolyt:		1,6 g (1,6 Gew.%) LiCIO ₄				
	2.08 g (2.09 Gew.%) 4-tert.Butylbenzaldehyddimethylacetal II/7 0,72 g (0,72 Gew.%) Tris-(2,4-dibrompheny!)-amin		0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH ₃				
			52,2 g (52,0 Gew.%) CH₃OH				
	1,6 g (1,6 Gew.%) LiCIO ₄	25	43,8 g (43,7 Gew.%) CH₂CI₂				
	0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH ₃		Kathode : Platin				
	52,2 g (51,9 Gew.%) CH ₃ OH						
	43,8 g (43,55 Gew.%) CH₂Ci₂	30	Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm²				
	Kathode : Platin .	35	Elektrolyse mit 12,4 F/Mol 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal II/2				
	Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm²		Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,22 g 4-Methoxybenzoesäuremethylester, 1,67 g 4-Me-				
	Elektrolyse mit 12,9 F/Mol 4- tert.Butylbenzaldehyddimethylacetal II/7	40	thoxibenzoesäure-o-trimethylester I/2.				
			Ergebnis:				
	Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,125 g 4-tert.Butylbenzoesäuremethylester, 2,16 g 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester I/7.	45	Umsatz 4-Methoxibenzaldehyddimethylacetal II/2: 100 %				
			Ausbeute 4-Methoxibenzoesäure-o-trimethylester <i>V2</i> : 78,3 %				
	Ergebnis:	50	Selektivität 4-Methoxibenzoesäure-o-trimethylester				
	Umsatz 4-tert.Butylbenzaldehyddimethylacetal II/7: 100 %	JU	1/3: 78,3 %				
	Ausbeute 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester 1/7: 90,4 %	55	•				
	Selektivität 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester 1/7: 90,4 %		·				
			•				

Beispiel 10

Elektrosynthese von 4-tert.Butyloxybenzoesäure-otrimethylester I/1 Zelle : ungeteilte Zelle mit 2 Elektroden

Anode: glasartiger Kohlenstoff

Elektrolyt:

2,25 g (2,23 Gew.%) 4 tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1

0,72 g (0,72 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

1,6 g (1,6 Gew.%) LiCIO4

0,16 g (0,16 Gew.%) NaOCH₃

52,2 g (51,8 Gew.%) CH₃OH

43,8 g (43,5 Gew.%) CH2Cl2

Kathode: Platin

Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm²

Elektrolyse mit 13,5 F/Mol 4-tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1

Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,09 g 4-tert.Butoxibenzaldehyddimethylacetal II/1, 0,42 g 4-tert.Butoxibenzoesäuremethylester, 2,28 g 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trimethylester I/1.

Ergebnis:

Umsatz 4-tert.Butyloxibenzaldehyddimethylacetal II/1: 96 %

Ausbeute 4-tert.Butyloxibenzoesäure-o-trimethylester I/1: 89,4%

Selektivität 4-tert.Butyloxibenzoesäure-o-trimethylester I/1: 93 %

Beispiel 11

Elektrosynthese von 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester I/9 Zelle : ungeteilte Zelle mit 2 Elektroden

Anode: glasartiger Kohlenstoff

10 Elektrolyt :

20

30

1,49 g (1,46 Gew.%) 4-tert.Butyltoluol II/9

15 0,72 g (0,70 Gew.%) Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin

2,1 g (2,06 Gew.%) Na₂CO₃

52,2·g (51,1 Gew.%) CH,OH

43,8 g (42,9 Gew.%) CH₂Cl₂

1.83 g (1,79 Gew.%) NaClO.

Kathode : Platin

Stromdichte: 0,5 bis 1,0 A/dm²

Elektrolyse mit 20 F/Mol 4-tert.Butyltoluol II/9

Aufarbeitung: Analog Beispiel 4. Man erhielt 0,2 g
4-tert.Butylbenzoesäuremethylester, 0,178 g 4tert.Butylbenzylmethylether, 0,06 g 4tert.Butylbenzaldehyddimethylacetal, 0,74 g 4tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester I/3, 0,58 g 4tert.Butyltoluol II/9.

Ergebnis:

45 Umsatz 4-tert.Butyltoluol II/9: 61 %

Ausbeute 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester I/9: 31 %

50 Selektivität 4-tert.Butylbenzoesäure-o-trimethylester I/9: 51% Ansprüche

1. Verfahren zur Herstellung aromatischer Carbonsäureorthoester der allgemeinen Formel I

in der R einen Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen bedeutet und R' für ein Wasserstoffatom, Halogenatom oder einen Alkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Alkoxi-,

in der R² für einen Methylrest oder einen Rest der Formel -CH(OR)₂ steht, in Gegenwart

a) eines Alkohols der Formel ROH, und

in der beide A entweder Wasserstoffatome oder zusammen eine Einfachbindung, X ein Halogenatom oder einen H₂COC-, NO₂-oder NC-Rest, Y ein Wasserstoffatom, einen -NO₂-oder CH₂COC-Rest oder ein Halogenatom und Z ein Wasserstoffatom, einen -NO₂-Rest oder ein Halogenatom bedeuten, und

c) einer Base elektrolysiert.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch ge-kennzeichnet</u>, daß man als Alkohol Methanol verwendet.
- 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Triarylaminverbindung Tris-(2,4-dibromphenyl)-amin oder Tris-(2,4-dichlorphenyl)-amin verwendet.
- 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Basen Alkoholate der allgemeinen Formel IV

I.

Aryloxi-, Acyl-, Acyloxi-oder Cyanrest steht, dadurch gekennzeichnet, daß man Benzolderivate der allgemeinen Formel II

II.

b) einer Triarylaminverbindung der allgemeinen Formel III

III,

Me(OR)_x IV,

25

40

worin Me ein Alkali-oder Erdalkalimetall, x 1 oder 2 und R einen Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen bedeuten, verwendet.

- 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Elektrolyten verwendet, der einen Gehalt an Benzaldehyddialkylacetal der Formel II von 1 bis 70 Gew.%, an Alkanol mit oder ohne Kolösungsmittel, von 30 bis 96 Gew.%, an Triarylaminverbindung von 0,5 bis 5,0 Gew.%, an Base von 0,05 bis 3,0 Gew.% und an Leitsalz von 0,5 bis 4,0 Gew.% aufweist.
- 6. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man bei einer Stromdichte von 0,25 bis 10,0 A/dm² elektrolysiert.
- 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trialkylester der allgemeinen Formel la

Ia.

in der R einen Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen bedeutet.

8. 4-tert.Butoxibenzoesäure-o-trimethylester.



EPA Form 1503 03 82

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeidung

EP 86 11 1019

	EINSCHLÄ	GIGE DOKUMENTE						
Categorie	Kennzeichnung des Dokuments r der maßgebl	nents mit Angabe, soweit erforderlich, ißgeblichen Teile	Betri Anspri		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.4)			
Y	IN SYNTHETIC OR Nr. 4, April 19 283,284; J.W. S	CHEEREN et al.: 1 methoxylation imple procedure	1				3/02 43/32	
P,Y	EP-A-0 179 289 * Insgesamt *	(BASF)	1					
A	EP-A-0 129 795	(BASF)						
		•					HIERTE E (Int. Cl.4)	
					C 25 C 07		3 43	
Der v	orliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt.						
	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußgatum der Recherche 07-11-1986	ROSE	EILLER PH.A.				
X : von Y : von A : tech O : nich	TEGORIE DER GENANNTEN Di besonderer Bedeutung allein t besonderer Bedeutung in Vert eren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund ntschriftliche Offenbarung schenliteratur Erfindung zugrunde liegende T	nacional de la composition della composition del	res Patentdo n dem Anmel er Anmeldun andern Grün tlied der gleic	dedatu g ange den an	m veröffe: führtes Di igeführtes	ntlich: okumi Doku	t worden ist ent r iment	